# ⑩公開特許公報 (A)

昭54-86521

⑤ Int. Cl.²C 09 B 25/00

識別記号 50日本分類 23 A 0

庁内整理番号 ⑬公開 昭和54年(1979)7月10日 6859—4H

発明の数 3審査請求 未請求

(全11頁)

匈メチン染料

②特 願 昭53-150129

②出 願 昭53(1978)12月6日

優先権主張 ③1977年12月7日③西ドイツ (DE)①P2754403.2

⑩発 明 者 ハンスーユルゲン・デーゲン ドイツ連邦共和国6143ロルシュ ・シラーシユトラーセ 6

同 フランツ・フアイヒトマイル ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフェン・ムンデン ハイマー・シユトラーセ158

⑦発 明 者 クラウス・グリヒトール ドイツ連邦共和国6702パート・ デユルクハイム1ゼーバツヘル ・シュトラーセ96アー

①出願人バスフ・アクチエンゲゼルシヤフトドイツ連邦共和国6700ルードウイツヒスハーフエン・カール・ボツシユ・ストラーセ38

砂代 理 人 弁理士 小林正雄

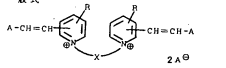
明 細 君

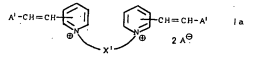
発明の名称

メチン染料

特許請求の範囲

1. 一般式





(式中AIは塩素原子、メトキン基、エトキシ基、メチル基もしくはエチル基により置換されていてもよい N,N ージ置換アミノフエニル基、イン

ドリル基又はカルバゾイル基、そして刈は次式

の残差を意味し、ととに n は 2 ~ 1 0 の数を意味し、A<sup>G</sup>は前記の意味を有する)で表わされる 特許請求の範囲か 1 項に記載の染料。

3. 一般式

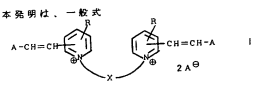
で表わされる化合物を、一般式 AーCHO

( これらの式中の各配号は後配の意味を有する ) で表わされるアルデヒト又はその誘導体と縮合 させることを特徴とする、一般式

(式中 A は同一でも異なつてもよく、それぞれ アリール基又はヘテロアリール基、A<sup>Θ</sup>はアニオ ン、R は水紫原子、メチル基又はエチル基、そ して X は楕状負子を意味し、その際メチン基は α 位又は r 位に結合している)で表わされるメ チン染料の製法。

4. 特許請求の範囲 オー項に記載の化合物を紙又 はアニオン性に変性された機維の染色に使用す る方法。

## 発明の詳細な説明



(式中 A は同一でも異なつてもよく、それぞれ アリール基又はヘテロアリール基、A<sup>Θ</sup>はアニオ ン、R は水素原子、メチル基又はエチル基、そ して×は倍状員子を意味し、その際メチン基は α 位又はr 位に結合している)で表わされる化

合物に関する。

残基Aは、例えば下記のものである。場合に より弗累原子、塩素原子、臭素原子、シアン基、 ニトロ基、水酸基、アルコキンカルポニル基、 場合によりN一置換されたカルバモイル基、ア ルキル基、アルコキシ基、アミノ基もしくは置 換ァミノ基により置換されたフェニル基、場合 によりアルキル基、アルコキン基、水酸基、カ ルポキシル基もしくは置換アミノ基により置換 されたナフチル基、スチリル基、フリル基、チ エニル基、ピリジル基、インドリル基、ペンゾ フリル基、ペンゾチエニル基、ピラゾリル基、 オキサゾリル基、チアゾリル基、トリアゾリル 基、オキサジアゾリル基、チアジアゾリル基、 ベンソイミダゾリル基、インダゾリル基、ベン ソオキサゾリル基、ペンゾチアゾリル基、カル パソリル基、フエノチアジニル基又はフェノキ サジニル基。

個々の残基Aは、例えば下記のものである。 クロルフェニル基、ブロムフェニル基、シアン フェニル基、ニトロフェニル基、メトキンカル

ポニルフエニル基、エトキシカルポニルフエニ ル基、ヒドロキシルフェニル基、アミノカルポ ニルフエニル基、ジメチルアミノカルポニルフ エニル基、ジエチルアミノカルポニルフエニル 益、メチルフエニル基、エチルフエニル基、シ クロヘキシルフェ·ニル基、フェニルフェニル基、 メトキシフェニル基、エトキシフェニル基、プ トキシフエニル基、フエノキシフエニル基、ア ミノフエニル基、メチルアミノフエニル基、エ チルアミノフエニル基、ペンジルアミノフエニ ル基、プチルアミノフエニル基、フェニルアミ ノフエニル基、シアンエチルアミノフエニル基、 ジメチルアミノフエニル基、ジメチルアミノク ロルフエニル基、シメチルアミノメチルフエニ ル基、ジメチルアミノメトキシフエニル基、ジ メチルアミノニトロフエニル甚、ジメチルアミ ノカルポメトキシフエニル基、ジエチルアミノ フエニル葢、エトキシジエチルアミノフエニル 基、ジプロピルアミノフエニル基、ジーnープ チルアミノフエニル基、ジベンジルアミノフエ ニル基、シーβーシアンエチルアミノフエニル

基、ジーβーメトキシエチルアミノフエニル基、 N-メチル-N-エチルアミノフェニル慈、N ープチルー N ーメチルアミノフエニル基、 N ー メヂルーNーペンジルアミノフエニル基、N-エチルーN-メトキンペンジルアミノフエニル 基、 N ーシクロヘキシルーN-ペンジルアミノ フェニル基、N-β-シアンエチル-N-ペン ジルアミノフエニル基、 N -β-エトキシエチ ルーNーペンジルアミノフエニル基、N-A-メトキシカルボニルエチルーNーペンジルアミ ノフェニル基、ジベンジルアミノクロルフエニ ル基、ジベンジルアミノメトキシフエニル基、 ジベンジルアミノメチルフエニル甚、 N ーメチ ルーΝーβーシアンエチルアミノフエニル益、 Ν -エチルーΝ - β - シアンエチルアミノフェ ニル基、N-プロピル-N-β-シアンエチル ナミノフエニル基、 N ープチルー N ーβ ーシア ンエチルアミノフエニル基、N-メチル-Nβーメトキシカルポニルエチルアミノフエニル 基、 N - メチルー N - β - エトキシカルポニル エチルアミノフエニル基、 N ーメチルーN ーβ

## 特開昭54- 86521(3)

ーカルパモイルエチルアミノフエニル基、N-メチルーΝ ーβ ージメチルカルバモイルエチル アミノフエニル基、 N ーエチルーN ーβーメト キシカルボニルエチルアミノスエニル基、N-エチルーNーターエトキシカルボニルエチルア ミノフエニル基、 N ーエチル - N - β - カルパ モイルエチルアミノフエニル基、ピペリジソフ エニル基、ピロリジノフエニル基、モルホリノ フエニル基、チアモルホリノフエニル基、ピペ ラジノフエニル茜 、N-メチルピペラジノフェ ニル基、Nーペンジルピペラジノフエニル基、 N-メチル-N-フェニルアミノフエニル基、 N -シアンエチルーN -フエニルアミノフェニ ル基、ジフエニルアミノフエニル基、N-メチ ルーN-4 -エトキシフエニルアミノフエニル 基、N-メチルーN-4-メトキシフエニルア ミノフエニル基、N-メチルーN-4-メチル フエニルアミノフエニル基、N-メチルーN-2 - メチルフエニルアミノフエニル基、 N - メ チルーNーシアンメチルアミノフエニル基、N ーエチルーNーシアンメチルアミノフェニル基、

N - ベンジルーN - β - シアンエチルー又は -N-シアンメチルアミノフエニル基、N-メチ ルーΝ -β - アセトキ シエチルアミノフエニル 基、N-エチル-N-β-アセトキシエチルア ミノフエニル基、NーペンジルーNーβープロ ポキシエチルアミノフエニル基、N-エチル-N - β - オキシエチルアミノフエニル基、 N -メチルーΝーβ -- オキシエチルアミノフエニル 基、ジメチルアミノヒドロキシフエニル基、ジ エチルアミノヒドロキシフエニル基、ジベンジ ルアミソヒドロキシフエニル基、ジメチルアミ ノアセチルアミノフエニル基、ジエチルアミノ アセチルアミノフエニル基、N-エチルーNβージメチルアミノエチルアミノフエニル基、 N-J  $\mathcal{F}$   $\mathcal{N}-\mathcal{N}-\mathcal{P}-\mathcal{V}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{F}$   $\mathcal{N}$   $\mathcal{F}$   $\mathcal{N}$   $\mathcal{F}$   $\mathcal{N}$   $\mathcal{N}$ ミノフエニル基、NーペンジルーN-βージメ チルアミノエチルアミノフエニル基、Nーβー シアンエチルーNータージメチルアミノエチル アミノフェニル基、 N − β − メトキシカルポニ ノフエニル基、 N ーβ ーオキシエチルーN ーβ

ージメチルアミノエチルアミノフエニル基、N ーβーメトキシエチルーN-β-ジメチルアミ ノエチルアミノフエニル基、 N-エチルーNβージエチルアミノエチルアミノフエニル基、 Ν - エチル - Ν - β - ジペンジルアミノエチル アミノフエニル甚、N-エチル-N-β-ピペ リジノエチルアミノフエニル基、Nーペンジル - N - β - モルホリノエチルアミノフェニル茲、 N -エチルーN - β - トリメチルアンモニウム エチルアミノフエニルクロリド基、N一メチル ーN ーβートリメチルアンモニウムエチルアミ ノフエニルクロリド基、 N ーメチルーN ーβー ジエチルペンジルアンモニウムエチルアミノフ エニルクロリド基、NーペンジルーNー8ージ メチルペンジルアンモニウムエチルアミノフエ ニルクロリド基、N-エチル-N-β-ピリンプミノフェニル/ ニウムエチル<del>アンモーウム</del>クロリド基、ジメチ ルアミノナフチル基、ジエチルアミノナフチル 熬、ジベンジルアミノナフチル基、トリルメチ ルアミノナフチル基、エトキシフエニルメチル ブミノナフチル茶、ヒドロキシナフチル基、ヒ

状 構入子×としては、脂肪族残基ならびに芳香 族残甚及び異種原子を含有する残基が用いられ、 例えば場合により酸素原子、基 -NH- もしくは硫 妖原子により中断されたアルキレン基、場合に より脳換されたフェニレン基、 ジフェニレン基 もしくはナフチレン基又は場合により異種原子 を含有する飽和のシクロアルキレン基があげら れる。

Xのためには個々には例えば下記のものがあげられる。

$$-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_2\,-C\,H_3\,$$

$$- \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{S} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 - \text{CH}_3$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-CH=CH-CH_{2}- , -CH_{2}-C=C-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{3}- , -CH_{2}-CH_{3}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- , -CH_{2}-CH_{3}- , -CH_{2}-CH_{3}- ,$$

$$-CH_{2}-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_{2}- ,$$

$$-CH_$$

$$-CH_{2} \underbrace{\hspace{1cm}}_{C1} CH_{2} - \underbrace{\hspace{1cm}}_{CH_{3}} - CH_{2} \underbrace{\hspace{1cm}}_{CH_{3}} CH_{2} -$$

式1の化合物を製造するためには、一般式

で表わされる化合物を、一般式

A - C H O

( これらの式中の各記号は前記の意味を有する ) で表わされるアルデヒド又はその誘導体、例え ばインモニウム塩と縮合させることができる。

式』の化合物は、例えば一般式

(式中Rは前記の意味を有する)で表わされる 化合物を、一般式

(式中×は前配の意味を有し、 Ha1 は塩素原子 又は臭素原子、そして Tos はトリルスルホニル 基を意味する)で表わされる化合物と反応させ ることにより得られる。

反応の詳細は実施例に記載される。.

式 I の化合物は、紙又はアニオン性に変性された繊維の染色のために特に適している。紙には、普通の堅牢性を有する黄色ないし帯育赤色の染色が得られる。新規を工まれた染料は、木質含有紙料及びさらし紙料への高い親和性に

特に重要な化合物は、一般式

$$A^{I}$$
-CH=CH- $A^{I}$  1a

(式中AI は場合により塩素原子、メトキン基、エトキン基、メチル基もしくはエチル基により 置換された N,N ージ置換でミノフェニル基、インドリル基又はカルバンリル基、そして XI は次

の残基を意味 し、ことに n は 2 ~ 1 0 の数を意味 し、A <sup>Θ</sup> は 前記の意味を有する ) で表わされるものである。

好ましいアミノフェニル基は、例えば次式の 残基である。

$$\begin{array}{c} & & & \\ &$$

nは好ましくは3~6の数であり、キシリレン基の場合にはp一化合物が重要である。 下記実施例中の部及び%は特に指示しない限 り重量に関する。

然して選流させる。 1 3 0 ℃ で 5 分間煮沸したのち、四級塩の結晶化が始まる。 1 5 分間攪拌したのち冷却し、アセトン 1 e で希釈する。 統いて吸引严過すると、水に易溶性の無色の生成物 1 5 0 部が得られる。塩素分析:計算値 1 9 6 %、実測値 1 8.6 %。

### 実施例2

$$CH_{3} \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_{2}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_{2}$$

$$CH_{3} \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_{2}$$

$$CH_{4} \longrightarrow CH_{2}$$

NーメチルーNーシアンメチルーpーTミノベンズアルデヒド16.2 部及び実施例1からの四級塩9部を、エタノールに加熱しながら溶解する。ピペリジン0.5 部を加え、1時間環流加熱し、次いでアセトンで希釈し、析出した沈殿を吸引沪過する。この染料は木質含有紙料及びさらし紙料を橙色色調に染色し、廃水はほとんど無色である。

#### 実施例 1

$$(CH_3)_2N$$
  $CH = CH$   $H_2$   $CH_2$   $CH_3)_2N$   $CH = CH$   $CH_2$ 

p ージメチルアミノベンズアルデヒド15音 及び次式

の化合物 9 部を、 3 0 % 酢酸 3 0 部中で 3 時間 還流下に加熱する。冷却 したの 5 吸引 2 過し、 乾燥すると、水溶性の良好 左赤色の染料粉末が 得られる。この染料は木質含有紙料及びさらし 亜硫酸セルロースを赤色色調に染色する。廃水 はわずかに着色しているにすぎない。

使用したメチレン活性化合物は、次のようにして製造される。 p ーキンリレン/2 ロリド8 7.5 部及び r ーピコリン9 3 部をエチレングリコールモノメチルエーテル5 0 0 部中で徐々に加



同様の操作により、次表に示すアルデヒトと 反応させると、対応する染料が得られる。

KESESC. NED SORT	N-10 3 to 0 0
アルデヒド	色調
CHO CHO	<b>带赤黄</b>
н	"
(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
N CHO	橙褐
CH <sub>3</sub>	赤
CH <sub>2</sub> -N CHO	稅褐

$$(CH_3)_2 NH_4 C_2 N CHO$$

$$CHO$$

$$CHO$$

$$CHO$$

#### 実施例3

の化合物 9 部及び N ーエチルー N ーペンジルー p ー アミノペンズアルデヒド12部を、エチレ

ングリコールモノメチルエーテル21部中でピペリシン0.5部を添加して2時間煮沸し、液状染料を評別する。この染料は紙を位色色調に染色する。使用した四級塩は、実施例1と同様にしてpーキンリレンクロリド及びαーピコリンから製造される。

次表に示すアルデヒトを用いて反応させ、そ して縮合生成物を用いて紙を染色すると、表巾 に示す色調が得られる。

アルテヒト	色 調	(сн₃)₂№ ⟨>сно	赤
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N - CHO	橙褐	(C₂H₂)₂N <u></u> CHO	"
(H <sub>3</sub> C <sub>2</sub> ) <sup>2</sup> N CHO	褐	C H <sub>3</sub>	揭
(сн <sub>з</sub> ) <sub>з</sub> NH, с 2 М Сно	橙	•	
Н <sub>5</sub> С <sub>2</sub> (СН <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NH <sub>4</sub> С <sub>2</sub> СН <sub>2</sub> С <sub>4</sub> Н <sub>5</sub>	<b>'</b> //		

#### 爽施例 4

$$CH_3 \longrightarrow N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow CH_2$$

$$CH_3 \longrightarrow N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow M - CH_2$$

$$NCH_2C \longrightarrow N \longrightarrow CH = CH \longrightarrow M - CH_2$$

$$2C1^{\Theta}$$

次式

の四級塩9部及びNーメチルーNーシアンメチルーpーアミノベンズアルデヒド16分類部をエタノールに溶解し、そしてビベリジンの部を添加したのち2時間煮沸する。アセトンで希釈し、吸引が過して乾燥したのち、融点110~112℃(分解)の染料25部が得られる。この染料は木質含有紙料及びさらし亜硫酸セルロースを概色に染色する。廃水はわずかに着色しているにすぎない。

する。冷却したのち析出した沈殿を吸引严過し、 メタノールで洗浄して乾燥すると、染料20部 が得られる。この染料は紙を橙色に染色する。

四級塩は次のようにして製造される。 α ーピコリン37部及び 1.4 ージブロムブタン4 3 部をエチレングリコールモノメチルエーテル 1 0 の部中で 5 時間還流加熱する。冷却したのちアセトンで希釈し、吸引严過すると、触点 2 5 4 ~ 2 5 6 ℃の水溶性物質 6 4 部が得られる。

次表に、他のアルデヒドを用いた場合に得られる染料の色調を示す。

アルデヒド	色 調
( C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N	橙
н с но	黄
C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>	<b>"</b> .

特開昭54— 86521(8)

メチレン活性成分は、等モル量の o ーキンリン レン P ロリド及び α ーピコリンをメチレングリ 1 G bax コール中で反応させることにより得られる。 融点 2 4 5 °C (分解)、収率 7 °C %、塩素分析: 計算値 1 9 °C %、実測値 1 9 °C。

実施例 1 又は実施例 3 からのアルデヒドを用いると、同様の性質を有する紙用染料が得られる。

## 実施例5

p - ジメチルアミノベンズアルデヒド15部

及び次式

の四級塩2 0. 1 部を、エチルグリコール 5 0 部中でピペリジン触媒の存在下に 1 時間還流加熱

下記の四級塩を用いる場合にも、同様の使用技術上の性質を有する染料が得られる。

及び

実施例 6

$$(CH_3)_2 N \xrightarrow{\bigoplus} CH = CH \xrightarrow{\bigoplus} (CH_2)_2 - N \xrightarrow{\bigoplus} CH = CH$$

$$2 Br^{\bigoplus}$$

$$N (CH_3)_2 N \xrightarrow{\bigoplus} CH = CH$$

次式

$$\texttt{CH}_3 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta} - \texttt{CH}_2 \texttt{CH}_2 \texttt{CH}_2 \texttt{CH}_2 - \underbrace{ \bigoplus_{i=1}^{\Theta} - \texttt{CH}_3 } }_{\texttt{CH}_3} - \texttt{CH}_3$$

のメチレン活性化合物 2 0 部及び p ージメチルアミノベンズアルデヒド 1 5 部を、ピペリジンを添加してエチレングリコール 5 0 部中で 5 分間遺流加熱する。冷却したのち吸引 P 過すると、融点 2 9 7 ~ 2 9 9 ℃の染料 2 0 部が得られる。この染料は、紙を良好な廃水値で赤色色調に実質染色する。

$$C_{0}H_{2}C_{1}H_{2}-N-C_{2}H_{4}-N$$

$$C_{0}H_{2}C_{1}H_{2}-N-C_{2}H_{4}-N$$

$$C_{1}C_{1}C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{1}C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

$$C_{2}C_{1}C_{2}$$

ァービコリンの四級化のために下配の化合物 を用いる場合にも、同様の性質を有する染料が 得られる。

次表に示すアルデヒドを用いると、類似の染料が得られる。

<b>アルデヒド</b>	色調
(C <sub>2</sub> H <sub>6</sub> ) <sub>2</sub> N- CHO	赤
H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> N-CHO	赤褐
СНО	黄
C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>	带赤黄
( H₂ C₂)₂N - CHO	带青赤
(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> N -C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -N C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHO	橙

#### 奥施例 7

$$(CH_3)_2N - C_2H_4 - N - CH = CH - N - CH_2$$

$$(CH_3)_2N - C_2H_4 - N - CH = CH - N - CH_2$$

$$(CH_3)_2N - C_2H_4 - N - CH = CH - N - CH_2$$

次式

$$\varepsilon_{H_3} \underbrace{\hspace{-0.2cm} \bigvee_{N-CH_2-C}^{\bigoplus} \hspace{-0.2cm} \stackrel{H}{\underset{I}{\overset{\smile}{\longrightarrow}}} \hspace{-0.2cm} - \varepsilon_{H_2}}_{CH_3} - \varepsilon_{H_3} \underbrace{\hspace{-0.2cm} \bigvee_{N-CH_3-C}^{\bigoplus} \hspace{-0.2cm} - \varepsilon_{H_3}}_{2 \text{ c1}^{\ominus}}$$

の化合物 7.8 部及び N ーエチルー N ー ターシメチルアミノエチルー p ー アミノベンズアルデヒド 1 1 部を、エタノール 5 0 部中でピベリジン 1 部を添加して 3 時間 遺流 加熱 し、液状染料を分別する。この染料は紙を赤色に染色する。

$$(C_2H_5)_2N \xrightarrow{OCH_3} CH = CH \xrightarrow{OCH_3} N (C_2H_5)_2$$

$$CH_2 - CH_2$$

$$2 Br^{\Theta}$$

2 - メトキシー 4 ージエチルアミノベンズアルデヒド 2 0.7 部、次式

の四級塩18.7部及びエチルグリコール40部を、ピペリシン2部の存在下に短時間還流加熱する。冷却し、そしてアセトンと共に摩砕するととにより染料を精製すると、融点295℃(分解)の染料14部が得られる。紙上の染色は帯骨赤色である。

次表に示すアルデヒドを用いると、類似の染 料が得られる。

アルデヒド	色調
CHO	<b>黄</b>
CHO C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	带赤黄

$$H_{5}C_{2}-N$$

$$CH_{2}C_{9}H_{5}$$

$$CH_{2}C_{9}H_{5}$$

$$H_{5}C_{2}-N$$

$$CHO$$

爽施例9

$$(CH_3)N - CH = CH - N - CH_2CH_3 - N - CH = CH$$

$$2 B r^{\Theta}$$

$$N (CH_3)$$

p - ジメチルアミノベンダアルデヒド15部 及び次式

$$CH_3 \leftarrow \begin{array}{c} \oplus \\ N - C_2H_4 - N \\ \end{array} - CH_3 \qquad \qquad 2 B r^6$$

の化合物 1 8.7 部を、エチレングリコール 4 0 \* 部中でピペリジン 2 部と共に 1 時間煮沸する。

同様にして次表に示すアルデヒドも用いられる。

アルデヒド	色調
(C2H2)2N -CHO	带背赤
$C_0H_5-H_2C$ $N$ $C$ $C$ $C$ $C$	赤
(CH <sup>3</sup> ) <sup>2</sup> N CH0	褐
CHO CHO	<b>帯赤</b> 黄
CHO CHO	橙

## **実施例10**

$$(C_2H_9)_2N$$
  $CH = CH$   $N$   $CH_2$   $CH = CH$   $N$   $CH_2$   $CH_3)_2N$   $CH = CH$   $N$   $CH_2$   $N$   $CH_2$ 

特開昭54- 86521(11)

の四級塩11部及び p ージメチルアミノベンズアルデヒト 9 部を エタノール 5 0 部中で、ビベリジン 1 部を添加したのち 3 時間 選流加熱する。フセトン 5 0 0 部中に住入し、吸引 P 過すると、酸点 2 3 0 ~ 2 3 2 での染料 1 3 部が得られる。この染料は木質含有亜硫酸パルプ及びさらし亜硫酸パルプを赤色に染色し、両方の材料に定量的に染着する。

使用した四級塩は次のようにして製造される。
4.4'ービスクロルメデルビフェニル126 部及びァービコリン93 部を、エチレングリコールモノメチルエーテル200 部中で徐々に80~90 でに加熱する。その際温度は迅速に上昇するので、熱を除去せねばならない。発熱反応の終了後、さらに2時間遺流加熱し、冷却し、そしてアセトン1500部で希釈する。吸引严過してアセトンで洗浄すると、融点306~30 (化合物)

同様化して次表に示すアルデヒドと反応させると、類似の染料が得られる。

アルデヒド	色調
(CH³)⁵N-{_}CHO	
мссн₂м√_>сно Сн₃	贵褐
CHO CHO	¥č
C HO	<b>黄 褐</b>

実施例2からのアルデヒィと下記の四級塩とからも、同様に良好な直接染料が得られる。